# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22.12.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年12月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-376555

[ST. 10/C]:

[JP2002-376555]

出 願 人
Applicant(s):

独立行政法人 科学技術振興機構 独立行政法人理化学研究所 REC'D 10 JUN 2004 WIPO PCT

BEST AVAILABLE COPY

# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

2004年 5月27日





【書類名】 特許願

【整理番号】 JP3629RIK

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 C12N 15/09

C12N 5/10

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】 太田 邦史

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】 瀬尾 秀宗

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】 柴田 武彦

【特許出願人】

【識別番号】 000006792

【氏名又は名称】 理化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】 396020800

【氏名又は名称】 科学技術振興事業団

【代理人】

【識別番号】 100109726

【弁理士】

【氏名又は名称】 園田 吉隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101199

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 義教

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 058621

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】 体細胞相同組換えの誘発方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 任意の遺伝子座においてDNA相同組換えが起きている真核生 物細胞の体細胞相同組換えを誘発する方法であって、該遺伝子座の遺伝子の転写 制御を行うことによって、該遺伝子の塩基配列と該遺伝子と類似する塩基配列と の間でDNA相同組換えを誘発することを特徴とする体細胞相同組換えの誘発方法 0

【請求項2】 前記細胞がDT40細胞であることを特徴とする請求項1に記載 の方法。

【請求項3】 前記転写制御のための転写プロモーターが、前記遺伝子と類 似する塩基配列の下流3'側に配置され、前記遺伝子と作用可能に隣接すること によって、該遺伝子の転写を制御することを特徴とする請求項1又は2に記載の 方法。

【請求項4】 前記転写制御のためのシスに作用する領域が、エンハンサー 、核マトリックス結合領域(MAR)のいずれか一つ又は両方を含むことを特徴と する請求項1ないし3のいずれか一項に記載の方法。

【請求項5】 前記遺伝子及び前記遺伝子と類似する塩基配列が外来性であ る場合、

- (a) 該遺伝子に類似する塩基配列、転写プロモーター及び該遺伝子のベクター 上における順番が、5'側から該遺伝子と類似する塩基配列、転写プロモーター 、該遺伝子の順番であって、該転写プロモーターが該遺伝子と作用可能となるよ うに挿入する段階、
- (b) 該ベクターを細胞内へ導入して、該遺伝子に類似する塩基配列、転写プロ モーター及び該遺伝子を染色体上に組込む段階、

を含むことを特徴とする請求項1ないし4のいずれか一項に記載の方法。

【請求項6】 前記ベクター上にエンハンサー、核マトリックス結合領域 ( MAR)のいずれか一つ又は両方を前記転写プロモーターに対して作用可能に挿入 することを特徴とする請求項5に記載の方法。

【請求項7】 前記転写プロモーターが誘導的プロモーターであることを特徴とする請求項5又は6に記載の方法。

【請求項8】 前記誘導的プロモーターがテトラサイクリン誘導プロモーターであることを特徴とする請求項7に記載の方法。

【請求項9】 前記遺伝子が強化青緑色蛍光タンパク質(EGFP)遺伝子であることを特徴とする請求項5ないし8のいずれか一項に記載の方法。

【請求項10】前記遺伝子と類似する塩基配列が強化緑色蛍光タンパク質(EGFP)遺伝子配列であることを特徴とする請求項5ないし9のいずれか一項に記載の方法。

【請求項11】 前記エンハンサーがニワトリ抗体軽鎖遺伝子エンハンサー (3' enhancer) であって、前記核マトリックス結合領域 (MAR) がニワトリ由来 であることを特徴とする請求項4ないし10のいずれか一項に記載の方法。

【請求項12】 請求項1ないし11のいずれか一項に記載の方法により、DNA相同組換えが誘発される細胞。

【請求項13】 請求項1ないし11のいずれか一項に記載の方法により、相同組換えが誘発される遺伝子。

【請求項14】 請求項13に記載の相同組換えが誘発される遺伝子によってコードされるタンパク質。

【請求項15】 相同組換えを誘発する遺伝子及び該遺伝子の転写制御のための転写プロモーターが配置されたベクターにおいて、該転写プロモーターの5'側上流域に該遺伝子に類似する塩基配列が配置され、該遺伝子の相同組換えを誘発するために構築されるベクター。

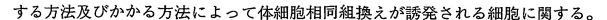
【請求項16】 エンハンサー、核マトリックス結合領域(MAR)のいずれか一つまたは両方をさらに作用可能に挿入した請求項15に記載のベクター。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

#### 【発明の属する技術分野】

本発明は、一般には真核生物細胞における体細胞相同組換えを誘発する技術に 係り、より詳細には体細胞中の任意の遺伝子座における体細胞相同組換えを誘発



また、本発明は、前記の体細胞相同組換えの誘発方法を利用して複数の遺伝情報を保持する新規遺伝子を作製する方法並びにかかる方法によって作成された新規遺伝子にも関する。

さらに、本発明は上記新規遺伝子によってコードされる新規タンパク質にも関する。

またさらに、本発明は体細胞相同組換えを誘発するために使用して好適な構成 を構築したベクターにも関する。

## [0002]

#### 【従来の技術】

真核生物にとって体細胞の相同組換えは、遺伝子の多様性を獲得し、その結果としてタンパク質の多様な活性を創出する上で最も重要なDNA代謝反応の一つである。従って、体細胞の相同組換えを制御することは、多様な遺伝子を獲得する上で、非常に重要な課題の一つである。

従来、新しい機能・属性を有する多様な遺伝子を取得する手法として、DNAシャッフリングという技術が(例えば、非特許文献 1 参照。)がある。この技術は、相同性のある複数の遺伝子配列を混合し、DNaseIで適当に消化して生じた小さな断片をプライマーとし、もともとの遺伝子を鋳型としてPCRを行うことで、擬似的に相同組換えをおこさせるものである。しかしながら、組換え産物の解析は、増幅された断片を発現ベクターにつなぎ、バクテリアにトランスフォームしたのちにおこなうのが一般的であり、産物が高等真核生物においてどのような性質をもつかを解析するのは直接的には困難であると思われる。また、動物細胞内での発現チェックは、新たなベクターへの移入とコドン利用率などに起因する発現適合性を逐次確認する必要がある。

#### [0003]

一方、動物細胞内で遺伝子組換えを誘発する系としては、細胞内での組換えを活性化する系として、部位特異的組換え酵素Cre-loxを用いた系(例えば、非特許文献2参照。)、配列特異的エンドヌクレアーゼI-SceIを用いた系(例えば、非特許文献3参照。)などが存在する。Cre-loxの系はバクテリオファージP1か

ら得られた38kDaの部位特異的リコンビナーゼであるCreを用いて、loxPサイトと呼ばれる特定部位間で組換えを行わせるものである。また、I-SceIの系は、出芽酵母由来のエンドヌクレアーゼであるI-SceIが、その認識サイトにおいてDNA二重鎖を切断し、DNA相同組換えを誘起する活性を利用したものである。しかしながら、これらの系では、組換えが特定配列間で限定して起きることと、組換え事象が単発であることなどから、得られる組換え体は原則的に一種類のみであった。また、組換えの制御に関わる配列をあらかじめ染色体に導入し、CreあるいはI-SceIなどの組換え酵素を細胞内で発現させる必要があり、染色体の組換えを誘導するのは容易ではなかった。

#### [0004]

#### 【非特許文献1】

Crameri等, 1998. Nature 391:288-291

#### 【非特許文献2】

DiSanto等, 1995. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92:377-381

#### 【非特許文献3】

Rouet 等, 1994. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:6064-6068

#### [0005]

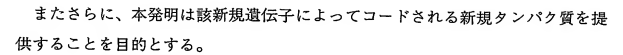
#### 【発明が解決しようとする課題】

本発明者等は、上記事情に鑑みて、所望の体細胞相同組換えを制御された状況下で誘発させる方法がないかについて鋭意研究した結果、意外にも、組換えが望まれる遺伝子座における転写を制御することで、類似した塩基配列との間で体細胞相同組換えを誘発させることが可能になることを見出した。

よって、本発明は、一般には、体細胞中の遺伝子座における体細胞相同組換え を誘発する方法を提供することを目的とする。

また、本発明は上記方法によって体細胞相同組換えが誘発される細胞を提供することを目的とする。

さらに、本発明は、細胞において誘発された体細胞相同組換えを利用して複数 の遺伝情報を保持する新規遺伝子及び該新規遺伝子を作製する方法を提供するこ とを目的とする。



また、本発明は体細胞相同組換えを誘発するために使用して好適な転写制御のための構成を構築したベクターを提供することを目的とする。

#### [0006]

#### 【課題を解決するための手段】

しかして、本発明においては、任意の遺伝子座においてDNA相同組換えが起きうる真核生物細胞の体細胞相同組換えを、該遺伝子座における遺伝子の転写制御を行うことによって、該遺伝子と類似する塩基配列との間でDNA相同組換えを誘発することを特徴とする体細胞相同組換えの誘発方法が提供される。また、かかる方法によって体細胞相同組換えが誘発された細胞も提供される。

また、本発明においては、任意の遺伝子座においてDNA相同組換えが起きうる真核生物細胞の体細胞相同組換えを、該遺伝子座における遺伝子の転写制御を行うことによって、該遺伝子と類似する塩基配列との間でDNA相同組換えを誘発して複数の遺伝情報を保持する新規遺伝子を取得する方法が提供される。また、かかる方法によって作成される新規遺伝子も提供される。

またさらに、該新規遺伝子によってコードされる新規タンパク質も提供される 。

また、本発明は体細胞相同組換えを誘発するために使用して好適な転写制御に必要な構成を構築したベクターが提供される。

本発明の明細書中に開示された技術を用いれば、DNA相同組換えが色々な箇所で継続的に行われるため、得られる組換体の多様性を高めることが可能である。また、本発明の明細書中に開示された技術を用いれば、DNAシャッフリング技術において必要とされる組換え用のDNAライブラリーを作製することなく、目的の細胞内で遺伝的多様性をもった目的遺伝子が自発的に形成されるため、所望の新規遺伝子の産生について該細胞内にてスクリーニングを行うことができる。従って、多様な新規遺伝子の取得を従来技術に比べて短縮された時間で達成することができる。

[0007]

本発明において使用できる真核生物細胞としては、任意の遺伝子座において体細胞相同組換えが生じうる細胞であれば如何なるものでも使用可能であると思われるが、好適にはニワトリ由来のDT40培養細胞が使用される。

体細胞相同組換えを誘発させる遺伝子は、内在性の遺伝子であっても、外来性の遺伝子であってもよい。また、該遺伝子と類似する塩基配列には、例えば、天然に存在する遺伝子配列、遺伝子としての形態を具備していない天然に存在する塩基配列、人為的な配列などが含まれる。

内在性の遺伝子の場合は、該遺伝子の転写活性を促進する転写プロモーターの 上流近傍に該遺伝子と類似する配列が存在する遺伝子座に存在していれば利用可 能であり、例えば、抗体軽鎖又は重鎖遺伝子座などが利用可能である。

また、外来性の遺伝子の場合は、相同組換えを引き起こす遺伝子の上流に転写 プロモーターを含み、さらにその上流近傍に該遺伝子との類似配列を含むような 構成で適当なベクター上に構築させ、対象の細胞の染色体上に組込ませるのであ れば、如何なる遺伝子も利用可能である。

ここで、対象の遺伝子と類似する塩基配列は、対象の遺伝子の転写開始位置から1 bps~100kbps程度上流域に配置されればよく、より好ましくは500bps~50kb ps程度、さらに好ましくは3kbps~25kbps程度上流域に配置されるのがよい。

外来性の遺伝子として、限定はしないが、蛍光タンパク質遺伝子(例えば、GF P遺伝子、CFP遺伝子など)、薬剤耐性遺伝子(例えば、ハイグロマイシン耐性遺 伝子、又はピューロマイシン耐性遺伝子)などが含まれる。

本発明において使用される、「体細胞相同組換えを誘発させる遺伝子と類似する塩基配列」とは、該遺伝子の全体もしくは一部と類似する塩基配列のことである。ここで、類似するとは、体細胞相同組換えを誘発させる遺伝子の全体もしくは一部と、60%以上の配列同一性、好ましくは70%以上の配列同一性、さらに好ましくは80%、81%、82%、83%、84%、85%、86%、87%、88%、89%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%、99%、を含む80%~99%の配列同一性を有することである。

## [0008]

本発明において使用される転写制御の方法は、当業者において周知の方法であ

れば使用可能であるが、内在性の転写プロモーターを利用することによる方法、 又は外来性の誘導的な転写プロモーターを用いて制御する方法などが好ましい。 また、転写活性を促進させるために、目的の遺伝子に適するエンハンサー、核マトリックス結合領域(MAR)を用いてもよい。転写制御を行うためには、転写を 促進する対象遺伝子に対して、転写プロモーター、エンハンサー、核マトリック ス結合領域(MAR)が作用可能に配置される必要がある。ここで、「作用可能に 」とは、転写プロモーター、エンハンサー及び核マトリックス結合領域(MAR) がそれぞれの機能を発揮することができるようにとの意味であり、対象遺伝子が 所望の状態に転写制御されることを意味する。例えば、転写プロモーターの場合 は、特に限定はしないが、対象の遺伝子の転写開始位置より上流側100bps以内程 度の領域に配置され、エンハンサーの場合は、限定はしないが、通常、転写開始 点から100bps以上、あるいは数キロbps以上離れて存在してもよく、対象遺伝子 の5、側であっても、3、側であってもよい。また、核マトリックス結合領域(MAR) はエンハンサーと隣接して配置され、エンハンサーの3、側でも5、側でもよい。

#### [0009]

#### 【発明の実施の形態】

強化青緑色蛍光タンパク質(ECFP)遺伝子の相同組換え方法は、本発明に係る体細胞相同組換えの誘発方法を一部に利用するものであるので、以下では強化青緑色蛍光タンパク質(ECFP)遺伝子の相同組換え方法について詳細に説明する。

前述のように、本発明の強化青緑色蛍光タンパク質(ECFP)遺伝子の相同組換え方法においては、DNA相同組換えが起きている細胞を選択して培養し、相同組換えを誘発するにあたり、該細胞のDNA相同組換えを誘導的なプロモーターによって調節し、ECFPと類似した塩基配列を持つ強化緑色蛍光タンパク質(EGFP)遺伝子配列との間で相同組換えを誘発させる。

よって、以下では、細胞の選択及び培養、誘導的転写制御のためのベクターの構築、相同組換えが誘発された新規遺伝子の発現確認、相同組換えが誘発された新規遺伝子配列の確認について順に説明する。

#### [0010]

1. 体細胞相同組換えを誘発させる細胞の選択

本発明における「真核生物細胞」とは、体細胞相同組換えがある程度の頻度で生じているものを指し、好ましくは、ヒト、マウス、ヒツジ、ラット、ウサギ、ニワトリなどのB細胞又はその細胞株、より好ましくはヒトバーキットリンパ腫由来のラモス細胞(Ramos cell)株、又はニワトリB細胞由来のDT40細胞株であり、最も好ましくはDT40細胞株である。

本発明において用いられる「DT40細胞株」は、当該細胞の保有する染色体に何らかの修飾(例えば、特定の遺伝子の組換え、挿入、削除等)が加えられた、誘導体株、サブライン(Subline)なども含む。

本発明で用いる細胞の培養条件は当該技術分野において周知の方法によって行われるが、選択される細胞に適した培地、培養条件(培養温度、 $CO_2$  濃度)下で行われることは言うまでもない。 培地としては、一般に使用されているRPMI 1640培地、DMEM培地又はこれらの培地にウシ胎児血清等を添加した培地等が挙げられる。培養は、通常、 $5\%CO_2$ 存在下、用いる細胞にとっての適温(例えば、 $25C\sim40C$ )で $1\sim30$ 日行う。培養中は必要に応じてカナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。また、転写制御を誘導的なプロモーターを用いて行う場合は、転写を誘導するための薬剤(例えば、テトラサイクリンなど)を添加してもよい。しかして、選択される免疫細胞がDT40細胞である場合、例えば、培地はIMDM(Invitrogen社)を用い、培養温度は例えば39.5C、5%の $CO_2$  濃度条件下で行う。

#### [0011]

### 2. 転写制御のためのベクターの構築

#### (1)シスに作用する領域

本発明で用いられる転写制御の方法は、当業者にとって周知の技術であれば、如何なる方法を用いてもよいが、好ましくは、転写制御においてシスに作用する領域を適当なベクターに構築し、該ベクターを細胞内へ導入することで、染色体上の特定の遺伝子座に組込ませる方法が用いられる。ここで、「シスに作用する領域」とは、特定の遺伝子の転写制御に必要なDNA配列であって、該遺伝子に隣接して存在する領域のことを指す。「シスに作用する領域」には、転写プロモーター、エンハンサー、核マトリックス結合領域(MAR)、その他転写活性を制御

するのに必要な任意の配列が含まれる。

転写プロモーターは、構成的プロモーター又は誘導的プロモーターのいずれも使用可能であるが、転写制御が容易であることから、誘導的プロモーターが好ましい。誘導的プロモーターとしては、αーインターフェロン、ヒートショック、重金属イオン、及びグルココルチコイドなどのステロイド(Kaufman, 1990)及びテトラサイクリンに応答するものが含まれる。他の望ましい誘導可能なプロモーターとしては、プロモーターの活性化因子が外から添加された場合に、細胞内で応答するものが含まれる。好適には、例えば、テトラサイクリン誘導プロモーターなどが使用可能である。

エンハンサー及び核マトリックス結合領域(MAR)は選択された細胞中での転写活性の制御に機能するものであれば、如何なるものも使用可能であるが、DT40細胞を用いる場合には、ニワトリ抗体軽鎖遺伝子エンハンサー(3'enhancer)、ニワトリ由来の核マトリックス結合領域を用いるのが好ましい。

#### [0012]

シスに作用する領域の構成成分のうち、誘導的プロモーター、エンハンサー及び核マトリックス結合領域(MAR)は、配列が公知である場合には、その配列に基づいてPCR法等により該配列を増幅するためのプライマーを作製し、適当なcDNAライブラリー又はゲノムライブラリーから直接取得することも可能である。ここで用いるプライマーは、クローニングの便宜上、クローン化するためのベクター上に存在する制限酵素サイトを付加させるように設計するのが望ましい。取得されたエンハンサー及び核マトリックス結合領域(MAR)は相同組換えを誘発させる遺伝子及び該遺伝子と類似したDNA配列が構築されているベクター上、該遺伝子と類似したDNA配列の間にプロモーター、該遺伝子の下流、3'方向に向かって、核マトリックス結合領域(MAR)、エンハンサーの順番あるいはその逆の順番で、適切に付加された制限酵素サイトを用いてクローニングすることができる

また、誘導的プロモーターが予めクローニングされた市販のベクター、例えば、pTRE2hyg(Clontech社)などに、目的の遺伝子、該遺伝子と類似の塩基配列、エンハンサー、核マトリックス結合領域(MAR)等をクローニングしてもよい。

#### [0013]

## (2) 遺伝子 (ECFP) の取得

相同組換えを誘発させる遺伝子は、内在性の遺伝子あってもよいが、単離された外来性の遺伝子でもよい。転写制御が容易であることから、外来性の遺伝子が好ましい。

相同組換えを誘発させる遺伝子は、当業者において周知の方法によりクローニングされるが、該遺伝子が存在するcDNAライブラリー又はゲノムDNAに対し、該遺伝子を増幅するのに使用可能なプライマーセット(例えば、該遺伝子の5'端側及び3'端側に該遺伝子を増幅可能に設計した1対のプライマーセット)を用いて、正確性の高いDNAポリメラーゼ(例えば、Pyrobest DNA Polymerase(TaKaRa)

)により該遺伝子を増幅してもよい。

得られた遺伝子は、適当なクローニング用のベクター(例えば、pBlueScriptII、pUC19など)にクローニングすることができる。

相同組換えを誘発させる遺伝子がECFP遺伝子の場合は、市販のベクター(pECF P-C1)からクローニングを行ってもよい。

同様な方法により、ECFP遺伝子の全体又は一部と類似する塩基配列を得ることが可能である。ECFP遺伝子と類似する配列であれば、如何なる配列でも利用可能であるが、例えば、ECFP遺伝子配列などが好ましい。

取得されたECFP遺伝子及びECFP遺伝子と類似する配列は、前述したように、転写プロモーターを間に挟んで、ECFP遺伝子の上流側(即ち、5'側)になるように、「シスに作用する領域」を構築したベクター上に作用可能に挿入する。類似するDNA配列の挿入する方向は、順方向でも逆方向でもよい。「順方向」とは、対象のDNA配列が天然に存在するものであれば、天然に存在する方向のことであり、人為的な配列の場合は、任意の方向を「順方向」と決めてもよい。

## [0014]

#### 3. 転写因子発現ベクターの構築

遺伝子の体細胞相同組換えを誘発するためには、転写プロモーターの活性を促進又は抑制するのに必要な転写因子の発現が必要である。例えば、テトラサイクリン誘導プロモーターの場合は、テトラサイクリン応答配列に結合して転写を調

節する転写因子(例えば、TetリプレッサーとVP16転写活性化ドメインを融合したもの)が必要である。これら転写因子を発現させるためのベクターは、例えば、該転写因子の発現に対して作用可能に連結されたプロモーター(例えば、ヒトサイトメガロウィルス最初期プロモーターなど)、適当な選択マーカー(例えば、ネオマイシン耐性マーカー、ハイグロマイシン耐性マーカーなど)などを含んでもよい。

また、プロモーターを制御するためのベクターは、市販のもの、例えば、pTet -Off又はpTet-Onベクター (Clontech社) などを用いてもよい。

#### [0015]

- 4. 相同組換えが誘発された新規遺伝子の発現確認
- (1) 選択した遺伝子の相同組換えの誘発

選択した遺伝子(ここではECFP遺伝子)の相同組換えを誘発させるためには、ECFP遺伝子に作用可能に連結されたプロモーターに対する転写因子の活性を、さらに調節する因子が必要である。該因子は選択された転写プロモーターに依存して決定され、当業者であれば過度の実験等をすることなく選択することができる。例えば、選択されたプロモーターがテトラサイクリン誘導プロモーターである場合、該因子として、テトラサイクリン又はドキソサイクリンなどが利用可能である。

また、転写制御のためのベクター及び転写因子発現ベクターを選択された細胞に導入する必要がある。ベクターを細胞に導入する方法としては、当業者に周知の方法を用いることができるが、例えば、リン酸カルシウム法(Chen及びOkayama, 1988)、カチオン性脂質による方法(Elroy-Stein及びMoss, 1990)、エレクトロポレーション法(Neumann等, 1982)等が利用可能である。

前記2種類のベクターを細胞に導入したのち、転写プロモーターの活性化に必要な因子(例えば、テトラサイクリン、ドキソサイクリンなど)を培地に添加又は除去することで目的の転写プロモーターを活性化させる。これにより、選択した遺伝子の相同組換えが誘発される。

(2) 相同組換えが誘発された新規遺伝子の発現確認

相同組換えが誘発されることにより生じる新規遺伝子の発現は、組換えが誘発

される前の遺伝子産物の特性に応じて、当業者により周知の技術を用いて確認することができる。例えば、選択された遺伝子が特定の薬剤耐性を示すものである場合には、相同組換え誘発前の細胞と誘発後の細胞における特定の薬剤に対する許容濃度等を比較することで、新規遺伝子の発現を予測することができる。また、ECFP遺伝子の場合には、発する蛍光波長の変化等で、新規遺伝子の発現を確認することができる。

#### [0016]

## 5. 相同組換えが誘発された新規遺伝子の配列解析

新規遺伝子が創出されたことは、相同組換えが行われた新規遺伝子の配列解析 を行い、実際に相同組換えが起こったことによりさらに確認することができる。

相同組換えに関し確認を行う細胞のゲノムDNAを既知の方法により抽出し、確認すべき遺伝子の増幅に使用可能な特異的なDNAプライマー(例えば、目的の遺伝子領域全体を含むように、該遺伝子の5'側近傍に正方向のプライマーを設計し、該遺伝子の3'側に逆方向のプライマーを設計する)を用いてPCR法により目的の遺伝子を増幅させる。

増幅に使用されるDNAポリメラーゼは市販のものを用いることができるが、正確性の高いものを使用することが望ましい。増幅を行うための条件は、使用するDNAプライマーのアニール温度、使用するDNAポリメラーゼの性質等に依存するが、例えば、98℃2分間の反応後、98℃30秒、58℃30秒、72℃1分を26サイクル、さらに72℃で5分間反応させる。反応後の増幅産物は、アガロースゲル電気泳動で分離し、目的の遺伝子を含むDNAのバンドを切り出し、DNAを回収後、配列決定用のベクターへ組込む。配列決定用のベクターは当該技術分野で用いられる如何なるベクターであってもよいが、例えば、pCR2.1-TOPO(Invitrogen社)などが用いられる。上記調製された配列決定用のベクター中の遺伝子のDNA配列を、定法に従い決定することができる。

[0017]

#### 【実施例】

以下に実施例を示すが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0018]



遺伝子の発現を誘導的に制御するためのプロモーターを細胞内に導入するために、転写誘導に必要なシスに作用する領域をベクター上に構築した(図1)。

テトラサイクリン誘導プロモーター(TRE及びヒトサイトメガロウィルスミニ プロモーター)の下流にECFP遺伝子をつなぎ、さらに下流にMAR、エンハンサー (3' enhancer) をつないだ。上流には、約3kbのスペーサー配列(酵母Arg4遺伝子、3kbのPstI断片)を配置し、さらにECFPとは逆向きにEGFPをつないだ。

MAR及び3' enhancerのクローニングは、PCR法を利用した。PCRは、Roche社製 、Expand High Fidelity PCR systemを用い、DT40ゲノムDNAを鋳型とし、以下のようにデザインしたプライマーにより行った。

#### MAR:

正方向プライマー

5'-GCTGCAGTGTCCTTGGGGGTGAAATTCAG-3'(配列番号: 1)

逆方向プライマー

5'-GCTCTAGAACTGCCCCCATTAAAAACTTTC-3' (配列番号: 2)

3' enhancer:

正方向プライマー

5'-GCTCTAGAAGGCACAGCGCTGTCAGGGTGC-3' (配列番号:3)

逆方向プライマー

5'-CCGCGCCCCTGCTGGGAGCGGCAGGGG-3' (配列番号: 4)

PCR産物は、一度pCR2.1ベクターにTAクローニングし、その後適切な制限酵素で消化(MAR:PstI, XbaI, 3' enhancer:XbaI, NotI) した後、pBluescriptII にクローニングし直した。テトラサイクリン誘導プロモーターは、pTRE2hyg(Cl ontech社)の、TREを含むXhoI, EcoRI断片をpBlueScriptIIにクローニングした(pHS305)。この、TREを含むプラスミドに、ECFP遺伝子を挿入した。ECFP遺伝子は、pECFP-Clプラスミド(Clontech社)のECFPを含むNheI, MulI断片を、EcoRI消化したpHS305にブラントエンドライゲーションした(pHS344)。さらに、pBluescriptIIにクローニングしてあるMARをpHS344のECFPの下流部分に挿入した(pHS345)。前述のように、スペーサー配列には酵母ARG4遺伝子を用いた。これは

、PstIにより生じる3kb断片をpUC119つないだものであるが、このプラスミドのS naBI断片に、EGFP断片(pEGFP-C1のNheI, BspEI断片)をブラントエンドライゲーションした。ここから、PstIによりEGFP, ARG4遺伝子を含む配列を切り出し、pHS345のXhoI断片にブランドエントライゲーションすることで、pHS346を得た。さらに、pBlueScriptIIにクローニングしてある3'enhancerをXbaI およびNotIで消化したpHS346に挿入してpHS347とした。

#### [0019]

実施例2:DNA相同組換えが誘発される細胞の調製

#### (1) 細胞培養

DT40細胞は、 $CO_2$ 恒温槽にて $5\%CO_2$ 、39.5℃で培養した。培地は、IMDM培地(In vitrogen社)を用い、10%FBS、1%ニワトリ血清、ペニシリン 100単位/mI、ストレプトマイシン 100 $\mu$ g/mI、2-メルカプトエタノール 55 $\mu$ Mを加えて使用した。(2)トランスフェクション

テトラサイクリン誘導転写因子を発現する発現ベクターpTA-Hyg(Clontech社)  $30 \mu$ gをHindIIIで、また、 $60 \mu$ gのpHS347をXmnIで直線化し、既知の手法(Bu erstedde,等,1991)に従ってDT40細胞に感染させた。その際、2.5mg/mlハイグロマイシン、100ng/mlドキシサイクリンを培地に加えてセレクションを行った。その結果、ハイグロマイシン耐性クローンのうち、ドキシサイクリン非存在下でECFPを発現するクローンを得ることができた(HS101株)。

#### [0020]

#### 実施例3:新規遺伝子産物の確認

HS101をドキシサイクリン非存在下で培養し、蛍光強度をEPICS ELITE ESP(ベックマン-コールター社)にて測定した結果、ECFPと思われる蛍光を発する集団が観測された(図2:ゲートE)。培養を続けると、ECFPよりもさらに蛍光強度の強い集団が観測された(図2:ゲートF)。EとFの比をとったところ、誘導開始からの培養時間に依存してFの存在比が上昇することが観測された(図3)。さらに、誘導後培養5日目の細胞を蛍光顕微鏡で観察すると、ECFPの蛍光を発する細胞の中に、GFPと思われる蛍光を発するものが観測された(図4)。

#### [0021]



#### 実施例4:新規遺伝子配列の解析

#### (1) ゲノムDNAの抽出

FACSにおいてゲートF近くの細胞をソートし、EPICS ELITE ESP(ベックマン-コールター社)により生細胞5000個をシリコンコートした1.5mlチューブに集めた。シース液に懸濁された細胞を遠心(1000g, 10min)により回収し、ペレットに直接 $100\mu$ 1のゲノム抽出バッファー(100m Tris-HC1(pH8.0), 5m EDTA, 0.2% SDS, 200m NaCl及び $100\mu$ g/mlプロテイナーゼK)を加え、50%で一晩消化した。翌日、 $250\mu$ 1のエタノールを加え、穏やかに上下し反転させて混ぜた。ゲノムを遠心(1000g, 10min)により回収し、70%エタノールで洗い、風乾した。ここに $100\mu$ 1のTE(10m Tris-HC1(pH8.0), 1m EDTA)を加え、50%で30分放置した後、4%にて一晩かけて溶解させた。

#### (2) TRE直下の配列の解析

抽出したゲノムから、PCR (Perkin Elmer 9600) でテトラサイクリン誘導プロモーターの直下の配列を増幅したものをTAクローニングして配列を解析した。

ゲノムDNA溶液5μ1 (細胞5000個に相当)を鋳型とし、プライマーは上流(5'-CCATAGAAGACACCGGGACCGATCC-3') (配列番号:5)、下流(5'-TGCACGCTGCCGTCC TCGATGTTG-3') (配列番号:6) それぞれ10 pmolを使用した。Pyrobest DNA Polymerase (TaKaRa)を用いて、50μ1スケールで反応させた。反応条件は、98℃2分の後、98℃30秒、58℃30秒、72℃1分を26サイクル行い、最後に72℃5分間反応させた。その後、ExTaq DNA Plymerase (TaKaRa)を1μ1加え、72℃15分反応させた後、全反応液の20μ1分をアガロースゲル電気泳動で分離した。軽鎖遺伝子可変領域に相当するバンドを切り出し、Gel Extraction kit (Qiagen社)によりDNAを回収後、TOPO TA Cloning kit (Invitrogen社)にてpCR2.1-TOPOベクターに組込み、大腸菌にトランスフォーメーションした。プラスミドを抽出し、ABIPRISM 377 DNA Sequencer(Perkin Elmer社)により配列を解析した。その結果、図5に示すように、ECFPとEGFPのキメラが生じていることが明らかとなった。二種類のキメラのうち、type1は22クローン、type2は1クローン得られた。

[0022]

【発明の効果】

本発明ではライブラリー作製を経ずに、自発的に遺伝的多様性を持った目的遺伝子が形成され、その後すぐに動物細胞内でのスクリーニングが可能になるので、目的遺伝子の取得までの時間を大幅に短縮することが可能となる。

また、本発明では、様々な箇所において、継続的に相同組換えが誘発されるため、得られる組換体の多様性を上昇させることも原理的に可能であり、新規な活性及び機能を持つ遺伝子を創出する技術としても利用可能である。

#### [0023]

#### 参考文献

Buerstedde, J.M.及びTakeda, S. 1991. Cell 67:179-88

Chen, C. 及び Okayama, H. 1988. BioTechniques 6:632-638.

Crameri等, 1998. Nature 391:288-291

DiSanto等, 1995. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92:377-381

Elroy-Stein, 0.及び B. Moss. 1990. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 87:6743-6747.

Kaufman, R.J. 1990. Methods Enzymol. 185:487-511.

Neumann, E., M. 等, 1982. EMBO J. 1:841-845.

Rouet 等, 1994. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:6064-6068

[0024]

【配列表】

#### SEQUENCE LISTING

#### <110> RIKEN

Japan Science and Technology Corporation, JST

<120> Gene Shuffling by Enhanced Homologous Recombination

<130> RJH14-127; A132P22

<160> 6

<170> PatentIn version 3.1

- <210> 1
- <211> 29
- <212> DNA
- <213> Gallus gallus
- <220>
- <221> primer\_bind
- <222> (8)..(29)
- <223>
- <400> 1

gctgcagtgt ccttgggggt gaaattcag

29

- <210> 2
- <211> 30
- <212> DNA
- <213> Gallus gallus
- <220>
- <221> primer\_bind
- <222> (9)..(30)
- <223>
- <400> 2

gctctagaac tgccccatt aaaaactttc

30

-01	ın.	2
< 21	(1)>	- 3

<211> 30

<212> DNA

<213> Gallus gallus

<220>

<221> primer\_bind

<222> (8)..(30)

<223>

<400> 3

gctctagaag gcacagcgct gtcagggtgc

30

<210> 4

<211> 30

<212> DNA

<213> Gallus gallus

<400> 4

ccgcggccgc gtggtgggag cgggcagggg

30

<210> 5

<211> 25

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> primer\_bind

<222> (1)..(25)

<223>

<400> 5

ccatagaaga caccgggacc gatcc

25

<210> 6

<211> 24

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> primer\_bind

<222> (1)...(24)

<223>

<400> 6

tgcacgctgc cgtcctcgat gttg

24

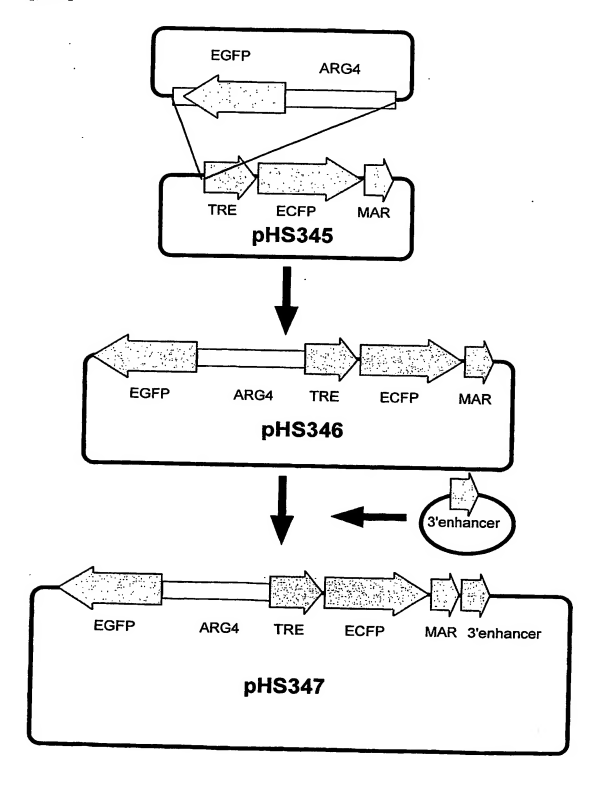
#### 【図面の簡単な説明】

- 【図1】 転写誘導に必要なシスに作用する領域をベクター上に構築する方法の概略を示す。
- 【図2】 FACSによる蛍光強度の経時的変化について示す。ECFPと思われるゲートE、さらに蛍光強度の強い集団をゲートFとした。
- 【図3】 FACSによる蛍光強度の経時的変化について示す。Eの蛍光強度とFの蛍光強度との比をとり、定量化した。

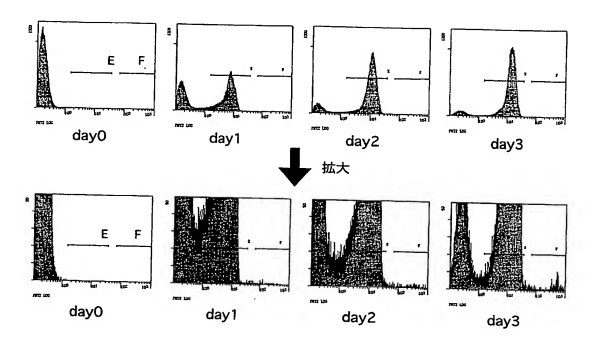
- 【図4】 ECFP遺伝子とEGFP遺伝子との間で相同組換えを誘発させた細胞の 蛍光顕微鏡による観察像を示す。ECFPの転写誘導5日後の蛍光顕微鏡像である。 CFPの蛍光を発する細胞(A)の中に、GFPと思われる蛍光を発する細胞(B) が観測 された(C)。
- 【図5】 新規遺伝子配列の解析結果を示す。蛍光強度の強い細胞集団のTR E直下の配列を解析した結果、type1、type2の新規な二種類の組換体が見出された。

【書類名】 図面

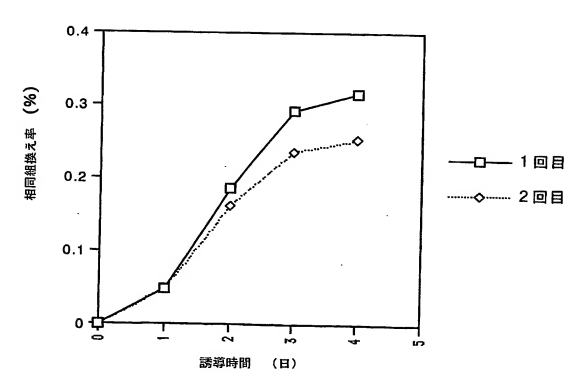
【図1】





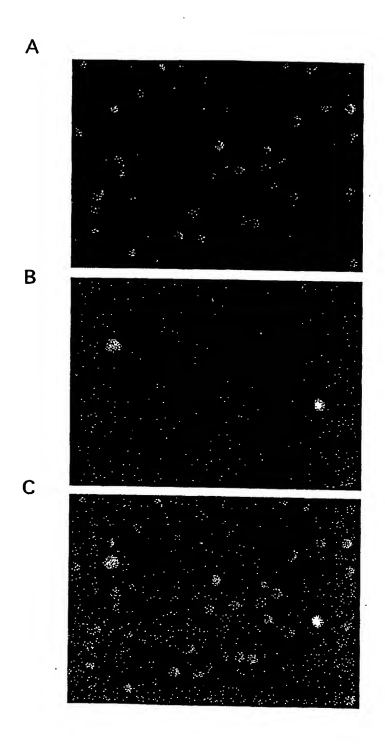


【図3】

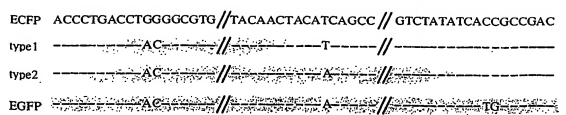


相同組換え率 =F/E(%)

【図4】



【図5】



#### 【書類名】 要約書

#### 【要約】

【課題】 体細胞中の遺伝子座における体細胞相同組換えを誘発し、多様な新規 遺伝子を取得する方法を提供する。

【解決手段】 任意の遺伝子座においてDNA相同組換えが起きている真核生物細胞中の該遺伝子座に存在する遺伝子の転写活性を制御することにより、該遺伝子と、転写プロモーターの上流域に存在する該遺伝子に類似するDNA配列を持つ遺伝子との間で体細胞相同組換えを誘発し、これによって、複数の遺伝情報を保持する多様な新規遺伝子の取得を可能にする。

【選択図】 なし

1/E

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2002-376555

受付番号

5 0 2 0 1 9 7 2 6 3 6

書類名

特許願

担当官

第五担当上席 0094

作成日

平成15年 1月 6日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年12月26日

次頁無

ページ: 1/E

【書類名】

出願人名義変更届(一般承継)

【提出日】

平成15年10月31日 特許庁長官 殿

【あて先】

元』 付前り 文 のまニ

【事件の表示】 【出願番号】

特願2002-376555

【承継人】

【識別番号】

503360115 埼玉県川口市本町四丁目1番8号

【住所又は居所】 【氏名又は名称】

独立行政法人科学技術振興機構

【代表者】

沖村 憲樹

登記簿謄本 1

【連絡先】

〒102-8666 東京都千代田区四番町5-3 独立行政法 人科学技術振興機構 知的財産戦略室 佐々木吉正 TEL 0 3-5214-8486 FAX 03-5214-8417

【提出物件の目録】

【物件名】

権利の承継を証明する書面 1

【援用の表示】

平成15年10月31日付提出の特第許3469156号にかかる一般承継による移転登録申請書に添付のものを援用する。

【物件名】

【援用の表示】

平成15年10月31日付提出の特第許3469156号にかかる一般承継による移転登録申請書に添付のものを援用する。

1/E

【書類名】 出願人名義変更届(一般承継)

【提出日】平成15年12月 1日【あて先】特許庁長官殿

【事件の表示】

【出願番号】 特願2002-376555

【承継人】

【識別番号】 503359821

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号 【氏名又は名称】 独立行政法人理化学研究所

【承継人代理人】

【識別番号】 100075812

【弁理士】

【氏名又は名称】 吉武 賢次

【提出物件の目録】

【物件名】 権利の承継を証明する書面 1

【援用の表示】 平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】 登記簿謄本 1

【援用の表示】 平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】 委任状 1

【物件名】

委任状

【添付書類】7%。 [/ || 737

委 任 状



私は、

識別番号 100075812 弁理士 吉 武 賢 次 氏 を代理人と定めて下記事項を委任する。

95434

- 1. 別紙目録に記載の特許出願に関する出願人名義変更届をする件
- 2. 上記各項の手続を処理するため復代理人を選任及び解任する件

以上

平成 / 5 年 / / 月 / 3 日

住所又は居所 埼玉県和光市広沢2番1

氏名又は名称 独立行政法人 理化学研

代表者 理事長 野依良

#### 目録(1)

```
1.
   特顯昭63-235737
                          51.
                             特願平07-327372
   特顯平05-044143
2.
                          52.
                             特願平08-000652
3.
   特願平05-127257
                          53.
                             特願平08-026368
4.
   特願平05-127258
                          54.
                             特願平08-030850
   特願平05-213675
                          55.
                             特願平08-041279
5.
                          56.
                             特願平08-045903
6.
   特願平05-306164
7.
   特願平05-328611
                          57.
                             特願平08-051604
8.
   特願平05-336746
                          58.
                             特願平08-065715
                             特願平08-070071
   特願平06-035100
                          59.
9.
   特願平06-061792
                          60.
                             特顧平08-105667
10.
11.
   特願平06-061793
                          61.
                             特願平08-107784
12.
   特願平06-069150
                          62.
                             特願平08-116473
13.
   特願平06-097098
                          63.
                             特願平08-123475
                          64.
                             特顯平08-127005
14.
   特願平06-111624
                          65.
                             特願平08-131746
15.
   特顧平06-121100
   特願平06-145908
                          66.
16.
                             特願平08-132846
                          67.
17.
   特願平06-158670
                             特願平08-132854
                          68.
   特顧平06-158671
                             特願平08-142676
18.
   特願平06-165751
                             特願平08-158078
                          69.
19.
                              特願平08-167401
                          70.
20.
    特願平06-165752
                              特願平08-196331
                          71.
21.
    特顧平06-181857
                          72.
                              特願平08-197050
22.
    特願平06-235742
                          73.
23.
    特願平06-238603
                              特願平08-197051
                          74.
                              特願平08-211946
24.
    特願平06-244764
25.
    特願平06-248486
                          75.
                              特顯平08-216506
                          76.
26.
    特願平06-252942
                              特願平08-216508
27.
                          77.
                              特願平08-222352
    特願平06-268723
                          78.
                              特願平08-231066
28.
    特顯平06-293933
                          79.
                              特願平08-233442
29.
    特願平06-301372
                          80.
                              特願平08-236685
30.
    特願平06-323795
                          81.
31.
    特願平06-324490
                              特願平08-251410
    特願平06-507966(7報2002-12420)82.
                              特願平08-262051
32.
                          83.
                              特顯平08~302896
33.
    特願平07-007185
34.
    特願平07-069255
                          84.
                              特願平08-308335
    特願平07-082880
                          85.
35.
                              特願平08-308336
                          86.
                              特願平08-311467
36.
    特願平07-083142
                          87.
                              特願平08-315093
37.
    特願平07-117933
                          88.
38.
    特顯平07-133487
                              特願平08-317622
                          89.
39.
    特願平07-205141
                              特願平08-320241
                          90.
40.
    特願平07-214659
                              特願平08-506395
                          91.
                              特願平09-002295
41.
    特願平07-217276
                          92.
42.
    特願平07-236185
                              特願平0.9-010602
                          93.
43.
    特顧平07-240684
                              特願平0~9-019968
                          94.
    特願平07-249244
                              特願平0.9-019969
44.
                          95.
45.
    特願平07-259922
                              特願平09-019971
    特願平07-282716
                          96.
                              特願平09-024890
46.
                          97.
47.
    特顯平07-302793
                              特願平09-028982
    特願平07-306004
                          98.
48.
                              特願平09-046824
                          99.
49.
    特願平07-311711
                              特願平09-049254
50.
                          100.
    特願平07-311715
                              特願平09-053478
```

# 目録(2)

101.	特願平09-054595	151. 特願平10-045434
102.	特願平09-056654	152. 特願平10-049499
103.	特願平09-057342	153. 特願平10-049867
104.	特願平09-058774	154. 特願平10-051489
105.	特願平09-067611	155. 特願平10-051490
106.	特願平09-074394	156. 特願平10-051491
107.	特願平09-080480	157. 特願平10-051492
108.	特願平09-082965	158. 特願平10-051493
109.	特願平09-091523	159. 特顯平10-060740
110.	特願平09-091591	180. 特願平10-060741
111.	特願平09-091694	161. 特願平10-061895
112.	特願平09-096968	162. 特願平10-076139
113.	特願平09-099061	163. 特願平10-085207
114.	特願平09-099109	164. 特願平10-085208
115.	特願平09-104093	165. 特願平10-103083
116.	特願平09-119730	166. 特願平10-103115
117.	特願平09-129068	167. 特願平10-103118
118.	特願平09-134525	
119.	特顧平09-147964	
120.	特額平09-147964	169. 特願平10-113493
121.	特顯平09-159963	170. 特願平10-116378 171. 特願平10-121456
122.	特願平09-163630	
123.	特願平09-163631	172. 特願平10-127520
124.	特願平09-171924	173. 特願平10-136198
125.	特願平09-171924	174. 特顧平10-149603
126.	特願平09-175896	175. 特願平10-150494
127.		176. 特願平10-151245
128.	特願平09-189436	177. 特願平10-155838
129.	特顯平09-198201	178. 特願平10-155841
130.	特願平09-208866 特願平09-221067	179. 特願平10-156104
131.	特願平09-228345	180. 特願平10-156108
132.	特願平09-230870	181. 特願平10-198313
133.	特願平09-253740	182. 特願平10-200280
134.	特願平09-256795	183. 特願平10-217132
135.	特願平09-256795	184. 特願平10-217180 185. 特願平10-222837
136.	特願平09-291995	
137.	特願平09-297084	186. 特願平10-227939
138.	特願平09-307627	187. 特顯平10-229591
139.		188. 特顯平10-232520
140.	特願平09-308597	189. 特願平10-232590
	特願平09-309848	190. 特顯平10-236009
141.		191. 特顯平10-237485
142.	特願平09-327609	192. 特額平10-238144
143.	特願平09-328742	193. 特願平10-245293
144.	特願平09-360327	194. 特願平10-250598
145.	特願平10-002030	195. 特願平10-250611
146.	特願平10-010471	196. 特願平10-252128
147.	特願平10-014152	197. 特願平10-260347
148.	特願平10-015690	198. 特願平10-260416
149.	特願平10-024892	199. 特願平10-268791
150.	特願平10-043335	200. 特願平10-269859

# 目録(3)

224	*********		
201.	特願平10-272529	251.	特願平11-135137
202.	特願平10-280351	252.	特願平11-135482
203.	特願平10-308533	253.	特願平11-143429
204.	特願平10-309765	254.	特願平11-144005
205.	特願平10-311673	255.	特願平11-147097
206.	特願平10-311674	256.	特願平11-151099
207.	特願平10-311675	257.	特願平11-166247
208.	特願平10-314856	258.	特顯平11-173839
209.	特願平10-315751	259.	
210.	特願平10-338896	260.	特顏平11-186052
211.	特願平10-338897	261.	特願平11-193235
212.	特願平10-338898	262.	特願平11-224269
213.	特願平10-338899	263.	特願平11-225060
214.	特願平10-352428	264.	特願平11-225832
215.	特願平10-354665	265.	特願平11-225839
216.	特願平10-363297	266.	特願平11-226176
217.	特願平10-363329	267.	特願平11-234800
218.	特願平10-506788	268.	特願平11-240325
219.	特願平10-532832	269.	特願平11-240910
220.	特願平10-535583	270.	特願平11-241737
221.	特願平11-008183	271.	特顧平11-242438
222.	特願平11-013380	272.	特願平11-242490
223.	特願平11-015176	273.	特顧平11-253851
224.	特顧平11-031724	274.	特願平11-260947
225.	特顧平11-035776	275.	特願平11-277759
226.	特顯平11-046372	276.	
227.	特顧平11-055835	277.	特願平11-279324
228.	特顧平11-055867	278.	特願平11-281632
229.	特顧平11-055930	279.	特願平11-201032
230.	特額平11-056957	280.	特顯平11-303976
231.	特願平11-057381	281.	特願平11-315036
232.	特願平11-05-73-81		
233.		282.	特願平11-321282
	特顧平11-058103	283.	特願平11-336079
234.	特願平11-061079	284.	特願平11-346467
235.	特願平11-061080	285.	特願平11-354563
236.	特願平11-064193	286.	特願平11-360274
237.	特願平11-064372	287.	
238.	特願平11-064506	288.	特願平11-373483
239.	特顯平11-065136	289.	特顧平11-510791
240.	特顯平11-074385	290.	特顯平11-515324
241.			特願2000-001783
242.	特願平11-090383	292.	特願2000-005221
243.	特願平11-091875	293.	特願2000-009363
244.	特顯平11-103231	294.	特願2000-010516
245.	特願平11-104509	295.	特願2000-011147
246.	特願平11-106920	296.	特職2000-011623
247.	特願平11-124187	297.	特願2000-016518
248.	特願平11-130771	298.	特願2000-016622
249.	特願平11-130814	299.	特願2000-017112
250.	特顯平11-130815	300.	特願2000-018612
LUV.	TO O T T - T T - T O O T O	uuu.	Z I U O I U - U U O A RAILE

# 目録(4)

301.	特願2000-019195	351. 特願2000-141763
302.	特願2000-019528	352. 特願2000-148843
303.	·特願2000-020067	353. 特願2000-152455
304.	特願2000-030321	354. 特顯2000-152469
305.	特顧2000~034109	355. 特願2000-154484
306.	特願2000-039082	356. 特願2000-161895
307.	特願2000-040355	357. 特願2000-163122
308.	特願2000-041927	358. 特願2000-164584
309.	特願2000-041929	359. 特願2000-179723
310.	特顧2000-045318	360. 特願2000-181281
311.	特顧2000-045855	361. 特願2000-184259
312.	特顧2000-051488	362. 特顧2000-184295
313.	特願2000-051650	363. 特願2000-191007
314.	特顯2000-052040	364. 特顧2000-191265
315.	特願2000-053707	365. 特願2000-192332
316.	特願2000~054949	366. 特顧2000-193817
317.	特願2000-056093	367. 特願2000-195384
318.	特願2000-056879	368. 特願2000-196991
319.	特願2000-057564	369. 特願2000-197022
320.	特願2000-057565	370. 特顧2000-202801
321.	特願2000-057586	371. 特願2000-216457
322.	特願2000-058133	372. 特願2000-223714
323.	特願2000-058282	373. 特顧2000-224970
324.	特願2000-062316	374. 特顧2000-225486
325.	特願2000-064142	375. 特顯2000-225864
326.	特願2000-064209	376. 特願2000-225978
327.	特願2000-071119	377. 特顯2000-226361
328.	特願2000-076122	378. 特顧2000-229191
329.	特顯2000-085874	379. 特顧2000-230551
330.	特願2000-089078	380. 特願2000-237165
331.	特願2000-092693	381. 特願2000-237166
332.	特願2000-100395	382. 特願2000-237533
333.	特顧2000-105139	383. 特願2000-246309
334.	特願2000-105917	384. 特顧2000-248331
335.	特願2000-107160	385. 特顧2000-249232
336.	特願2000-108409	386. 特顧2000-256149
337.	特願2000-109638	387. 特顧2000-257080
338.	特願2000-109954	388. 特顧2000-257083
339.	特願2000-118361	389. 特顧2000-260030
340.	特願2000-120874	390. 特顯2000-261233
341.	特願2000-123634	391. 特顧2000-264743
342.	特願2000-128431	392. 特顯2000-265344
343.	特願2000-131049	393. 特顧20,00-278502
344.	特願2000-131050	394. 特願20.00-279557
345.	特願2000-1:31745	395. 特顯2000-292422
346.	特願2000-134427	396. 特願2000-292832
347.	特願2000-136551	397. 特願2000-299812
348.	特願2000-136572	398. 特願2000-307464
349.	特願2000-138977	399. 特顧2000-308248
350.	特願2000-141566	400. 特願2000-309581

# 目録(5)

401.	特願2000-319775	451. 特願2001-071435
402.	特願2000-322056	452. 特願2001-072650
403.	特願2000-333311	453. 特願2001-072668
404.	特願2000-334686	454. 特願2001-072963
405.	特顧2000-334969	455, 特願2001-073028
406.	特願2000-343912	456. 特願2001-074964
407.	特願2000-347398	457. 特願2001-074965
408.	特願2000-347885	458. 特願2001-077257
409.	特願2000-358121	459. 特顯2001-078671
410.	特願2000-368566	460. 特願2001-084173
411.	特顧2000-374626	461. 特願2001-089541
412.	特願2000-375090	462. 特顧2001-091911
413.	特願2000-378421	463. 特願2001-092337
414.	特願2000-378942	464. 特顧2001-116171
415.	特願2000-378950	465. 特願2001-124294
416.	特願2000-384771	466. 特願2001-124452
417.	特願2000-387016	467. 特顧2001-127575
418.	特願2000-394815	468. 特願2001-127576
419.	特顧2000-396445	469. 特願2001-135357
420.	特願2000-399940	470. 特願2001-137087
421.	特願2000-400336	471. 特願2001-138103
422.	特顯2000-401110	472. 特願2001-142583
423.	特願2000-401245	473. 特願2001-147081
424.	特願2000-401258	474. 特顯2001-152364
425.	特願2000-503838	475. 特顧2001-152379
426.	特願2000-571733	476. 特願2001-153447
427.	特願2000-571943	477. 特願2001-155572
428.	特願2000-602588	478. 特顧2001-163740
429.	特願2000-602900	479. 特顯2001-164819
430.	特願2000-618709	480. 特顧2001-164997
431.	特顧2001-003476	481. 特願2001-165133
432.	特顧2001-005615	482. 特顧2001-167910
433.	特顧2001-007979	483. 特願2001-168784
434.	特願2001-016626	484. 特顧2001~171705
435.	特顧2001-025030	485. 特顧2001-173331
436.	特顯2001-037141	486. 特願2001-174421
437.	特願2001-037147	487. 特顧2001-174553
438.	特願2001-042501	488. 特願2001-175898
439.	特願2001-044933	489. 特願2001-178169
440.	特願2001-047762	490. 特顧2001-179858
441.	特願2001-050645	491. 特願2001-180552
442.	特願2001-053550	492. 特願2001-180554
443.	特願2001-054717	493. 特願2001-187735
444.	特願2001-059115	494. 特願2001-197185
445.	特願2001-059892	495. 特顧2001-197897
446.	特願2001-060848	496. 特願2001-200854
447.	特願2001-062703	497. 特願2001-201356
448.	特顯2001-065799	498. 特願2001-202971
449.	特願2001-065917	499. 特願2001-203089
450.	特願2001-068285	500. 特願2001-206505

# 目録(6)

501.	特願2001-206522	551. 特願2001-325367
502.	特願2001-206523	552. 特願2001-326872
503.	特願2001-209305	553. 特顯2001-327853
504.	特願2001-212947	554. 特顏2001-329023
505.	特願2001-216505	555. 特願2001-332168
506.	特願2001-220219	556. 特顧2001-337467
507.	特願2001-226176	557. 特顧2001-339396
508.	<b>特願2001-228287</b>	558. 特願2001-339593
509.	<b>特願2001-228374</b>	559. 特願2001-346035
510.	特願2001-235412	560. 特願2001-347316
511.	特願2001-235747	561. 特願2001-347637
512.	特願2001-238951	562. 特願2001-349614
513.	特願 <b>2001-241023</b>	563. 特願2001-351730
514.	待願2001-243930	564. 特願2001-352189
515.	特願2001-246642	565. 特願2001-353038
516.	特願2001-249976	566. 特願2001-358446
517.	特顧2001-254377	567. 特願2001-358581
518.	特願2001-254378	588. 特願2001-359710
519.	特願2001-255589	569. 特顧2001-374928
520.	特願2001-256576	570. 特願2001-376591
521.	特願2001-257188	571. 特願2001-378757
522.	特願2001-261158	572. 特願2001-380473
523.	特願2001-266004	573. 特願2001-382537
524.	特願2001-266069	574. 特願2001-382539
525.	特願2001-266454	575. 特顧2001-382599
<b>526.</b>	特願2001-267194	576. 特顧2001-385258
527.	特顯2001-267379	577. 特願2001-385512
528.	特願2001-267863	578. 特顧2001-385513
529.	特顧2001-272977	579. 特願2001-385538
<b>530.</b>	特願2001-273964	580. 特顧2001-388116
531.	特願2001-276053	581. 特願2001-390122
<b>532.</b>	特願2001-279406	582. 特願2001-392087
533.	特願2001-280319	583. 特願2001-392088
534.	特願2001-285145	584. 特願2001-395196
535.	特願2001-291059	585. 特顧2001-396120
536.	特願2001-292223	586. 特願2001-397762
537.	特願2001-292224	587. 特願2001-397998
538.	特願2001-293000	588. 特顯2001-401139
539.	特願2001-293054	589. 特顯2001-515803
540.	特願2001-293936	590. 特願2.001-523852
541.	特願2001-294013	591. 特顯2001-557672
542.	特願2001-298140	592. 特願2002-000993
543.	特願2001-298402	593. 特顧2002-005746
544.	特願2001-307340	594. 特願2002-010344
545.	特願2001-309501	595. 特顯2002-011558
546.	特願2001-309508	596. 特顯2002-019752
547.	特願2001-309984	597. 特願2002-020329
548.	特願2001-310554 特願2001-313430	598. 特願2002-022499
549. 550.		599. 特願2002-028046
aau.	特願2001-319360	600. 特願2002-028109

# 目録(7)

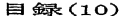
004	***************************************	
601.	特願2002-040151	651. 特願2002-162157
602.	特願2002-042829	652. 特願2002-162211
603.	特願2002-044340	653. 特願2002-162365
604.	特願2002-044640	654. 特願2002-167759
605.	特願2002-046188	655. 特願2002-170068
606.	特願2002-047799	656. 特願2002-170902
607.	特願2002-053190	657. 特願2002-176435
608.	特願2002-053575	658. 特顧2002-176583
609.	特願2002-055272	659. 特願2002-183722
610.	特願2002-057253	660. 特顧2002-185966
611.	特願2002-057565	661. 特願2002-187362
612.	特願2002-057935	
613.	特願2002-057963	
614.		663. 特願2002-188281
	特願2002-066249	664. 特願2002-189265
615.	特願2002-070624	665. 特願2002-194627
616.	特願2002-070987	666. 特願2002-197812
617.	特願2002-071924	667. 特願2002-201443
618.	特願2002-074902	668. 特顯2002-201575
619.	特願2002-078164	669. 特願2002-202118
620.	特願2002-081467	670. 特願2002-205814
621.	特願2002-081502	671. 特顧2002-205825
622.	特願2002-083081	672. 特願2002-217714
623.	特願2002-084139	673. 特願2002-221188
624.	特願2002-085017	674. 特顯2002-225469
625.	特願2002-087342	675. 特願2002-225724
626.	特願2002-094681	676. 特願2002-226859
627.	特願2002-095132	677. 特願2002-227286
628.	特願2002-095389	678. 特顧2002-229686
629.	特願2002-100431	679. 特顧2002-230562
630.	特願2002-106561	680. 特願2002-235294
631.	特顧2002-119320	681. 特願2002-235737
632.	特願2002-120371	682. 特顧2002-236838
633.	特願2002-123347	683. 特顧2002-237058
634.	特願2002-128854	684. 特願2002-237092
635.	特願2002-133717	685. 特願2002-248946
636.	特願2002-133749	686. 特願2002-253322
<b>637.</b>	特願 2 0 0 2 ~ 1 3 4 3 1 3	687. 特願2002-253689
638.	特願2002-141187	688. 特願2002-253697
639.	特願2002~141438	689. 特願2002-254096
640.	特顧2002-142260	690. 特願2002-257924
641.	待願2002-149471	691. 特顧2002-260788
642.	特願2002~149931	692. 特顧2002-261499
643.	特願2002-150541	693. 特願2002-264969
644.	特願2002-154688	694. 特願2002-267114
645.	特願2002-154695	695. 特願2002-268987
646.	特願2002-154823	696. 特願2002-270917
647.	特願2002-158237	697. 特願2002-271375
648.	特願2002-158352	698. 特願2002-271473
649.	特願2002-160277	699. 特願2002-273996
650.	特願2002-162148	700. 特顧2002-274469
		TOUR TOUR STATE TOUR

#### 目録(8)

701. 特願2002-276051 751. 特願2003-012738 702. 特願2002-282746 752. 特願2003-012774 703. 特顧2002-286487 753. 特願2003-015968 特願2002-289209 704. 754. 特顧2003-016044 特願2002-295332 特顧2003-016940 705. 755. 706. 特願2002-296911 756. 特願2003-017397 707. 特願2002-299429 757. 特願2003-021499 708. 特願2002-301875 758. 特願2003-024347 709. 特顧2002-303838 759. 特願2003-024620 710. 特願2002-312131 760. 特願2003-025277 711. 特願2002-320102 761. 特願2003-027647 712. 特顧2002-320704 762. 特願2003-027648 特願2002-325909 特願2003-031882 713. 763. 714. 特願2002-325920 764. 特顧2003-032932 715. 特願2002-332232 765. 特願2003-038206 716. 特願2002-339344 766. 特願2003-040642 717. 特願2002-339392 767. 特願2003-043961 718. 特願2002-339541 768. 特願2003-050153 719. 特願2002-339551 769. 特願2003-050446 特願2002-341195 720. 770. 特顧2003-052520 特顧2002-343807 721. 771. 特顧2003-052602 722. 特願2002-344279 772. 特顧2003-052613 723. 特願2002-345597 773. 特願2003-052877 特願2002-347401 724. 774. 特願2003-053023 特願2003-054182 725. 特願2002-348760 775. 726. 特願2002-349042 776. 特願2003-054798 727. 特願2002-354594 777. 特願2003-054799 728. 特額2002-357768 特願2003-054846 778. 729. 特願2002-357900 779. 特願2003-054847 730. 特願2002-358019 780. 符願2003-054848 731. 特願2002-358967 781. 特願2003~054849 732. 特願2002-360972 **782.** 特顧2003-055452 733. 特願2002-360975 783. **特願2003-056628** 734. 特願2002-368112 784. 特願2003-061426 特願2003-063532 735. 特顯2002-376555 785. 736. 特願2002-376774 786. 特願2003-065013 737. 特顧2002-376831 787. 特願2003-071028 738. 特顧2002-379214 788. 特額2003-072979 739. 特願2002-380624 789. 特顧2003-074168 740. 特願2002-381888 790. 特顧2003-076107 特願2002-382170 特顧2003-078999 741. 791. 742. 特願2002-383870 792. 特願2003-079598 743. 特願2002-521644 793. 特願2003-079613 744. 特願2002-532458 794. 特願2003-082466 特願2003-083318 745. 特顧2002-546564 795. 746. 特願2002-548185 796. 特願2003-083433 747. 特願2002-570743 797. 特願2003-083480 748. 特願2003-003450 798. 特願2003-085193 749. 特願2003-012550 799. 特顯2003-089026 750. 特願2003-012694 800. 特願2003-090331

# 目録(9)

801.	特願2003-091446	851. 特顧2003-127135
802.	特願2003-092654	852. 特顧2003-127150
803.	特願2003-093642	853. 特顧2003-128818
804.	特願2003-094272	854. 特願2003-128897
805.	特願2003-094719	855. 特願2003-129347
806.	特願2003-095770	856. 特願2003-131313
807.	特願2003-095884	857. 特願2003-132280
808.	特願2003-095885	858. 特顧2003-132605
809.	特願2003-095886	859. 特額2003-132606
810.	特願2003-095904	860. 特願2003-135591
811.	特願2003-097283	861. 特願2003-136445
812.	特願2003-097327	862. 特願2003-139397
813.	特願2003-101917	863. 特願2003-140684
814.	特願2003-104928	864. 特願2003-142303
815.	特願2003-105362	865. 特願2003-143932
816.	特願2003-107267	866. 特願2003-145221
817.	特願2003-107268	867. 特願2003-145390
818.	特願2003-107647	868. 特顧2003-147820
819.	特願2003-107885	889. 特願2003-150690
820.	特願2003-109575	870. 特願2003-153014
821.	特願2003-115750	871. 特願2003-153015
822.	特願2003-115793	872. 特願2003-153016
823.	特顧2003-115847	873. 特願2003-153985
824.	特顯2003-115888	874. 特願2003-154009
825.	特願2003-116232	875. 特願2003-154841
826.	特願2003-116895	876. 特願2003-155397
827.	特願2003-118161	877. 特願2003-155407
828.	特顧2003-118186	878. 特顧2003-158017
829.	特顧2003-119749	879. 特願2003-161005
830.	特願2003-119930	880. 特願2003-164126
831.	特願2003-120934	881. 特顧2003-170051
832.	特願2003-121233	882. 特願2003-170324
833.	特願2003-121261	883. 特願2003-170325
834.	特願2003-121273	884. 特願2003-170328
835.	特願 2 0 0 3 - 1 2 1 7 8 0	885. 特願2003-170327
836. 837.	特顧 2 0 0 3 1 2 2 2 4 5	886. 特顯2003-170328
838.	特願2003-123984 特願2002-124854	887. 特膜2003-170329
839.	特願2003-124654 特願2003-124655	888. 特願2003-170330
840.	特願2003-124655	889. 特顧2003-170573 890. 特顧2003-171576
841.	特願2003-124829	
842.	特願2003-124833	891. 特願2003-171619
843.	特願2003-124835	892. 特顧 2 0 0 3 - 1 7 2 8 9 8 893. 特願 2 0 0 3 - 1 7 5 8 1 9
844.	特願2003-124635	
845.	特願2003-125308	
846.	特願2003-125403	895. 特願2003-180198 896. 特願2003-182958
847.	特願2003-123405	
848.	特願2003-127090 特願2003-127093	897. 特願2003-192763
849.	特願2003-127093	898. 特願2003-192775
850.	特願2003-127109	899. 特願2003-194837
auv.	10 1 1 2 1 — C O O 2 PAIDL	900. 特願2003-197229



901. 特願2003-198340 902. 特願2003-204075 903. 特顧2003-205349 904. 特願2003-205710 905. 特願2003-206546 906. 特願2003-207698 907. 特願2003-207771 特願2003-207772 908. 909. 特願2003-207850 910. 特願2003-270049 911. 特願2003-271473 912. 特願2003-272421 913. 特願2003-275055 914. 特願2003-277958 915. 特顧2003-279130 916. 特願2003-283972 917. 特願2003-284055 918. 特願2003-286640 特顧2003-289138 919. 920. 特願2003-293912 921. 特願2003-296474 922. 特願2003-298558 923. 特願2003-299424 924. 特願2003-303979 925. 特願2003-304452 926. 特願2003-304453 927. 特願2003-305689 928. 特願2003-305844 929. 特願2003-306137 930. 特願2003→307564 931. 特願2003-313014 932. 特願2003-315355 933. 特願2003-318801 934. 特願2003-321497 特願2003-322948 935. 936. 特顧2003-324974 937. 特顯2003-326510 938. 特願2003-327645 939. 特願2003-327907 940. 特願2003-328600 941\_ 特願2003-328840 942. 特願2003-330418 943. 特願2003-330569 944. 特願2003-331848 945. 特願2003-332756 946. 特願2003-333798 947. 特願2003-333932 948. 特願2003-334036 949. 特顯2003-334083 950. 特願2003-336365

 951.
 特願 2 0 0 3 - 3 3 8 1 9 1

 952.
 特願 2 0 0 3 - 3 3 9 5 4 2

 953.
 特顧 2 0 0 3 - 3 4 0 1 8 1

 954.
 特願 2 0 0 3 - 3 4 2 5 1 9

ページ: 1/E

# 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-376555

受付番号 20308550728

書類名 出願人名義変更届 (一般承継)

作成日 平成16年 4月 7日

<認定情報・付加情報> 【提出された物件の記事】

【提出物件名】 委任状(代理権を証明する書面) 1



特願2002-376555

出願人履歴情報

識別番号

[000006792]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所 名

埼玉県和光市広沢2番1号

理化学研究所

特願2002-37655

出願人履歴情報

識別番号

[396020800]

1. 変更年月日

1998年 2月24日

[変更理由]

名称変更

住所

埼玉県川口市本町4丁目1番8号

氏 名

科学技術振興事業団

## 出願人履歴情報

識別番号

[503360115]

1. 変更年月日

2003年10月 1日

[変更理由] 住 所

新規登録 埼玉県川口市本町4丁目1番8号

氏 名

独立行政法人 科学技術振興機構

特願2002-376555

出願人履歴情報

識別番号

[503359821]

1. 変更年月日 [変更理由]

更埋田」住 所氏 名

2003年10月 1日 新規登録 埼玉県和光市広沢2番1号

独立行政法人理化学研究所

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.